(12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平3-200889

(43)公開日 平成3年(1991)9月2日

(51) Int. C1. ⁵ C O 9 K 11/06 識別記号

FΙ

H 0 5 B 33/14

審査請求 有 請求項の数1 (全9頁)(11)

(21)出願番号 特願平2-49796 (71) 出顧人 000000674 株式会社リコー (22) 出願日 平成2年(1990)2月28日 東京 (72) 発明者 太田 正文 (31) 優先権主張番号 P1989168826 (32)優先日 平1(1989)6月30日 (72) 発明者 大沼 照行 (33)優先権主張国 日本国 (JP) (31)優先権主張番号 P1989168827 (72)祭明者 河村 史生 (32)優先日 平1(1989)6月30日 (33)優先権主張国 日本国(IP) (72) 発明者 左近 洋太 (72)祭明者 高橋 俊彦

(54) 【発明の名称】電界発光素子

(57)【要約】

【目的】青、緑および赤等の発光色相を精密に選択できるための発光波長の多様化の要請更には耐久性の向上などの課題を解決する

【効果】低い駆動電圧でも長期間にわたって輝度の高い 発光を得ることが出来ると共に種々の発色色調を呈し、 しかもその耐久性にも優れる

【産業上の利用分野】大面積の面状発光体に好適な電界 発光素子に関する LOUCUS CIPRES

【特許請求の範囲】 請求の範囲テキストはありません。

【発明の詳細な説明】 詳細な説明テキストはありません。

【図面の簡単な説明】 図面の簡単な説明テキストはありません。

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-200889

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成3年(1991)9月2日

C 09 K 11/06 H 05 B 33/14

Z 7043-4H 8112-3K

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全9頁)

60発明の名称 電界発光索子

顧 平2-49796 20特

22出 願 平2(1990)2月28日

優先権主張 20平1(1989)6月30日20日本(JP)30特額 平1-168826

◎平1(1989)6月30日◎日本(JP)③特願 平1-168827

@発 明 者 太田 正 文 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内 照 行 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内 70発 明 者 大 沼 (2)発 明 者 河村 史 生 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内 @発明者 左 近 洋 太 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内 @発 明 者 高橋 俊 彦 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内 ②出 顧 人 株式会社リコー 東京都大田区中馬込1丁目3番6号

②代理 人 弁理士 池浦 敏明 外1名

1. 発明の名称 電界発光素子

2. 特許請求の範囲

(1) 陽極および陰極と、これらの間に挟持された 一層または複数層の有機化合物層より構成される 電界発光素子において、前記有機化合物層のうち 少なくとも一層が、下記一般式(1)又は一般式 (II)で表わされる有機化合物を構成成分とする層 であることを特徴とする電界発光素子。

$$N-Ar_1-(CH=CH)_{\overline{n}}Ar_1$$
 (1)

(式中、R.,R.は、質染もしくは未収染のアルキル基、質 機もしくは未置換の炭素環式芳香環、置 換もしくは未置換の複素環式芳香環であ り、さらに、

R,とR。は共同で、環を形成していてもよい。

Ar、及びAr。は置換もしくは未置換の炭素環式芳香類、 腰機もしくは未開機の複楽環式芳香項を

示す. nは1.2.3の整数を扱わす。)

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
R_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_3 \\
R_4
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_3 \\
R_4
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_3 \\
R_4
\end{array}$$

(式中、Xは-CH₂CH₂-、-CH=CH-、-O-、-S-、-N-

R. . R. . R. 及びR. は、 豪格もしくは未割後のアル キル基、監搡もしくは未置機の炭 素類式芳香類、置換もしくは未置

換の複素環式芳香環であり、さら

R.とR.は共同で、環を形成していてもよい。 Ar. は置換もしくは未置幾の炭素環式芳香環、 関格もしくは未履格の複製機式芸

香環を示す。)

3、発明の詳細な説明 [産業上の利用分野]

特開平3-200889(2)

本発明は発光性物質からなる発光層を有し、電 界を印加することにより電界印加エネルギーを直 接光 ホルギーに変換でき、従来の白熱灯、 覚 打 切 あるいは 発光ダイオード等とは 異なり 大面 便 の 取 発光体の実現を可能にする電界発光 妻子に 関 する。

[世来の技術]

世界発光素子はその発光監影機構の違いから、(1) 発光振内での電子や正孔の周所的な移動により発光体を勘配し、交流電界でのみ発光するの注 見光体を勘配し、交流電界でのみ発光するの注 とその発光無子と。(2) 電極からの電子と正孔の直 し、直波電界で作動するキャリア注入影電界発光 類子の二つに分けられる。(1) の異性電界発光型の発光素子は一般に2nSLKM。Cu等を形加た無機化合物を発光を表示しまし、のこと、類直 200V以上の高いこと、輝度や耐火性をあるること、数直 3人下が高いこと、輝度や耐火性をある。

(2)のキャリア注入型電界発光素子は発光層と

材料としてはフタロペリノンが例示されている。

これらの例は有機化合物を、ホール輸送材料、 発光材料あるいは電子輸送材料として用いるため、 には、これらの有機化合制の含物性を関発光度、 かかる物質を発展的の名物で電界発光度 する必要性を悪味し、 機化合物の研究関発が必要であることを示している。

しかしながら、上記の何を含め有機化合物を発光体とするキャリア注入型電界界決やデバイスの研究の歴史も後く、未だその材料研究をデバイス・したがって現状では更なる難度のある。
カースプレーへの応用を指言に選択できるための発生の発光の発生に直接できるための発生の発生の最大とのの上など多くの課題を発えているのが実情である。

[発明が解決しようとする課題]

本発明は上記の実情に緩みてなされたものであ り、その目的は発光被長に多様があり、種々の発 色色相を呈すると共に耐久性に優れた電界発光素

子を提供することにある。

[課題を解決するための手段]

本発明者らは、上記課題を解決するための発光 層の構成要素について報常検討した結果、陽極お よび陰極と、これらの間に挟縛された一層または 複数層の有機化合物層より構成される電界発光業 子において、施記有機化合物層のうち少なくとも 一層が、下記一般式(1)又は一般式(11)で表わ れる有機化合物を構成成分とする層であることを 特徴とする電界発光素子が、上記課題に対し有効 であることを見い出し、本要明を完成するに至っ た。

$$N - A r_1 - (CH = CH)_{\pi} A r_1 \qquad (1)$$

(式中、R。R。は、置換もしくは未置換のアルキル 基、関換もしくは未置換の炭素値 式方名域、置換もしくは未置例 後無規式方名域、置換もしくは未置例 後無規式方名域であり、さらに、 R、とR、は共同で、環を形成していてもよい・ Ar,及びAr,は置換もしくは未置換の旋素環式 芳香環、置換もしくは未置換の複 素環式芳香環を示す。

nは1,2,3の整数を表わす。)

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
R_2
\end{array}$$
N-Ar₃-CH=
$$\begin{array}{c}
R_3
\end{array}$$
(II)

(式中、Xは-CH₂CH₂-、-CH=CH-、-0-、-S-、-N-| | R_s

R₂,R₂,R₃及びR₄は、置換もしくは未置換のアル キル基、置換もしくは未置換の 股限國式芳香保、置換もしくは 未置換の復素構式芳香剤であり、 おらに

R,とR。は共同で、環を形成していてもよい。 Ar、は置換もしくは未置換の炭素環式芳香環、

置換もしくは未置換の複楽環式 芳香環を示す。)

R₁, R₁, R₂及びR₁として用いられるアルキル基は、 好ましくはC₁-C₁, とりわけC₁-C₁, の直鎖または分 枝類のアルキル基であり、これらのアルキル基は さらにハロゲン原子、水酸基、シアノ基、アルコ キン基、型換又は無置換のフェニル最を含有して も良い。また一般式(I)又は一般式(I)における R₁, R₁, R₁, R₁, A₁, O置換基としては以下のも のを挙げることができる。

- (1) ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、シア ノ基、ニトロ基
- (2) アルキル基: 好ましくはC₁-C₂, とりわけC₂-C₃, の直頼または分岐類のアルキル基であり、これらのアルキル基は更に、水酸基、シアノ基、C₁-C₁, のアルコキシ基、フェニル基またはハロゲン原子、C₂-C₁, のアルコキシ基で置換されたフェニル基を含有しても良い。
- (3) アルゴキシ基(-08³);8³は(2)で定義したアル キル基を表わす。
- (4) アリールオキシ基;アリール基としてフェニ

特閒平3-200889(3)

すなわち、本発明の電界発光満子は陽極及び絵 極の間に一層または複数層の有機化合物による薄 腰を挟持して成るものであり、物に離譲のうちの 少をくとも一層を構成する主要化合物として前 配 一般式(1)又は一般式(1)で示される有機化合物 を用いるものである。

ー 般式(I)又は一 般式(I)において、8.,8.,8.,8.,8.,8.及びAreとして用いられる炭素機式あるいは複本 東 想 文芳香 標の例としては、 フェニル、 ナッメレーフ ントリル、アセナフテニル、フルオレニル、フ ェ ナントリル、ピリジル、ピリミジル、フラニル、 ピロリル、チオフェニル、キノリル、ベンソフラ ニル、ベンゾチオフェニル、インドリル、カルバ ソリル、ベンゾオキサゾリル、キノキサリル等が 挙げられる。

Ar,として用いられる炭素電式あるいは被素環 式芳香環の例としては、フェニレン、ナフチレン、 フランジイル、チオフェンジイル、ピリジンジイ ル、キノリンジイル、ペンソフランジイル等が挙 げられる。

- ル基、ナフチル基が挙げられ、これらはC₁ ~ C₁ * のアルコキシ基、C₁ * C₁ * のアルコキシ基、C₁ * C₁ * のアルキル基またはハロゲン原子を置換基として含有しても良い。
- (5) アルキルメルカプト基(-SR*);R*は(2)で定義 したアルキル基を設わす。
- ·R*; 式中R*及びR*は各々独立に水来原子.
 - (2)で定義したアルキル基、アセチル基、ベンゾイル基等のアンル基またはアリール基を表わし、アリール基としては例えてフェニル げられ、これらはC、C、のアルコキレ基が発すられ、これらはC、C、のアルコキレ基を放け、ログン原子を置換をして含有しても良い。またどペリジルボールによりにアリール基上の機力によったフリール基上の機力原列を対しても良い。
- (7) アルコキシカルボニル基(-COOR*);R*は(2)で

特開平3-200889(4)

定義したアルキル基または(4)で定義したア リール基を表わす。

(8)アシル基(-COR^e)、スルホニル基(-SO₂R^e)、

配で定義した意味を表わす。但しR*及びR*に おいてアリール基上の投棄原子と共同で概を 形成する場合を除く。

(g)メチレンジオキシ基またはメチレンジチオ基等のアルキレンジオキシ基またはアルキレンジチオ基

本発明における電界是光素子は、以上で説明した 有機化合物を真空高着法、溶験塗布法等により 有機化合物全体で2mより小さい厚みさらに好ましくは0,05pu-0.5puの厚さに溶脱化し充光層を形成し降極及び陰極で挟持することにより構成され

以下、図面に沿って本発明を更に詳細に説明す

a.

第1図は本発明の電界発光素子の代表的な例で あって、基板上に階価、発光層及び整備を順次設 けた標成のものである。

第1図に係る離界発光薬子は使用する化合物が 単一でホール輸送性、電子輸送性、発光性の特性 を有する場合あるいは各々の特性を有する化合物 を混合して使用する場合に特に有用である。

第2回はホール輸送性化合物と電子輸送性化合物との組み合わせにより発光層を形成したものである。この構成は有機化合物の一般を性を組み合わせるものであり、ホール輸送性あるいはは大きのである。なが、このタイプの電外表が大きるものである。なお、このタイプの電外表光光子の場合となる。

第3回は、ホール輸送性化合物、発光性化合物、

電子輸送性化合物の組み合わせにより発光層を形成するものであり、これは上記の機能分離の考え をさらに進めたタイプのものと考えることができ る。

このタイプの電界発光素子はホール輸送性、電子輸送性及び発光性の名物性に適合した化合物を適宜組み合わせることによって得ることができるので、化合物の対な範囲が極めて広くなった表との選定が容易となばかりでなく、発光変長のよっる様々の化合物が使用できるので、兼子の発光色相が多様化するといった多くの利点を有する。

本発明の化合物はいずれも発光物性の優れた化 合物であり必要により第1回、第2回及び第3回の 様な構成をとることができる。

また本発明においては、前記一般式(1)又は一 度式(II)の置換基の種類を適宜通定することによ リホール輸送性の優れた化合物あるいは電子輸送 性の優れた化合物の両者の提供を可能とする。

従って、第2回及び第3回の構成の場合発光層形 成成分として、前記一般式(I)及び/又は一般式 (Ⅱ)で示される化合物の2種類以上用いても良い、本発明においては、発光層形成成分として物節用数では1)又は一般式(Ⅱ)で示される化合物送性化合物として芳香族第三級アミンあるいはN,N'-ジフェニル-B,N'-ビス(3-メチルフェニル)-1.1'-ビフェニル-4,4'-ジアミン等を、また電子輸送性化合物として、アルミニウムトリスオキシ、またはペリレンテト・ラカルボン酸誘導体等を用いることができる。

本発明の電界発光製子は発光層に電気的にパイアスを付与し発光させるものであるが、わずかなビンボールによって短輪をむこし東子として機能しなくなる場合もあるので、発光層の形成性に優れた化合物を併用することが運転しい、更にこのような皮膜形成性に優れた化合物を対して、はポリマー結合剤をある。この場合に使用で多光の形を形成することもできる。この場合に使用で見光の形のエルトルエン、ポリーN-ビニルカルパゾール、ポリーN-ビニルカルパゾール、ポリ

メチルメタクリレート、ポリメチルアクリレート、ポリエステル、ポリカーポネート、ポリアミド等を挙げることができる。また、電信からの電荷注入物本を向上させるために、電荷注入輸送機を電極との間に別に設けることも可能である。

陽橋材料としてはニッケル、金、白金、パラジウムやこれらの合金式いは酸化類(5n0,)、酸化銅インジウム(110)、抗化網などの仕事関数の大きな金属やそれらの合金、化合物、更にはポリ(3-ナルチオフェン)、ポリピロール等の運電性ポリマーなどを用いることができる。

一方、陰極材料としては、仕事側敷の小さな蝦、 場、剣、マグネシウム、マンガン、アルミニウム、 或いはこれらの合金が用いられる。陽恒及び陰極 として用いる材料のうち少なくとも一方は、素子 の光光変長領域において十分遺明であることが望 ましい。具体的には805以上の光透過率を有する ことが領ましい。

本発明においては、適明陽極を透明基板上に形成し、第1回-第3回の様な構成とすることが好ま

機化合物層(発光層)を形成した。すなわち式(E-1) で示される化合物を含んだタンタル製ポードを提 度コントローラーにより制剤し、蒸着速度が2人/ sとなるように保った。蒸着時の真空度は0.7×10 "torr、蒸板温度は20でであった。170上に生成 した素量層の膜原は500人であった。

つぎに、前記発光層上に電子輸送物質である下 記式(T-1)で示されるオキサジアゾール精薬体と、 加熱温度が設定され、蒸着速度の制御できる抵抗 加熱温で無常して限序500人の電子輸送層を形成 した、すなわち下記式(T-1)で示される化合物を さんだボードの温度を制御し、蒸着速度を2人/a に保った。

次に、この電子輸送層上に膜厚1500人のMs-As による験価を高着した。このようにして得られた 発光滑子に外部電源を接続して、電流を逸加 による。 不低側にプラスのパイアス電圧を抑加した ころ、隔極側にプラスのがイアス電圧を抑加した 合に、明敵な発光が確認された。また東子は極 をと十分に除去した状態において空気中で作動さ せることが可能であった。 しいが、場合によってはその逆の構成をとっても 良い。また透明基板としてはガラス、プラスチッ クフィルム等が使用できる。

また、本発明においては、この様にして得られ た電界発光素子の安定性の向上、特に大気性の水 分に対する保護のために、別に保護層を設けたり、 素子会体をセル中に入れ、シリコンオイル等を封 入するようにしても良い。

[字族例]

以下、実施例により本発明を更に詳細に説明する。

宴族例1

陽振として厚さ500人のインジウム-スズ酸化物(ITO)の薄類の形成されたガラス基板(IIOTA費)を中性洗剤により洗浄し、次いでエタノール中で約10分間超音波洗浄した。これを漆鋼したエタノル中に約1分間入れ、取り出した後、すぐに送風を緩を行った。つぎにガラス基板上に下窓式(E-I)で示される化合物を、加熱温度が設定され、活着速度の制御できる抵抗加熱限で高者して質光性有

(CH1) *C-\(\infty\)-\(\infty\)-\(\infty\)-\(\infty\)

実施例 2

規光物質として下記式(E-2)で示される化合物 を用いた以外は実施例1と同様にして発光素子を 作製した。待られた発光素子は階極側にプラスの パイプス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈し た。

更に、この発光素子は視度を十分に除去した状 態において宛気中で作動させることが可能であっ た。

(E-2)

実施例3

発光物質として下記式(E-3)で示される化合物

を用いた以外は実施例1と同様にして発光素子を 作製した。得られた発光素子は陽極側にプラスの パイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈し

更に、この発光瀬子は湿度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。 (E-3)

実施例4

是光物質として下記式(E-4)で示される化合物 を用いた以外は実施例1と同様にして完光素子を 作数した。初られた発光素子は降極硬にプラスの パイアス電圧を印加した場合に明練な発光を呈し た。

更に、この発光素子は湿度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

を用いた以外は実施例1と同様にして発光清子を 作製した。得られた発光清子は階極側にブラスの

バイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を显した。 更に、この発光素子は程度を十分に除去した状

更に、この飛光素子は温度を十分に原去したい 態において空気中で作動させることが可能であっ た。

** ** ** ** *

現地物質として下記式(8-7)で示される化合物 を用いた以外は実施例1と同様にして発光素子を 作表した。得られた是光素子は障様質にプラスの パイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈し

更に、この発光素子は覆度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

李篇例 5

発光物質として下記式(8-5)で示される化合物 を用いた以外は実施例1と同様にして発光素子を 作製した。得られた発光素子は降極側にプラスの パイアス側圧を印加した場合に明瞭な発光を呈し

更に、この発光素子は罹废を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。 (6-5)

実施例 6

発光物質として下記式(B-6)で示される化合物

実施例8

現光物質として下記式(E-5)で示される化合物 を用いた以外は実施例1と同様にして発光漢子を 作載した。初られた発光潔子は降極値にプラスの パインス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈し

更に、この発光素子は程度を十分に除去した状 態において空気中で作動させることが可能であっ た-

実施例 9

(E-8)

特別半3-200889(7)

発光物質としてド記式(E-9)で示される化合物 を用いた以外は実施例1と関機にして発光素子を 作製した。得られた発光素子は階極側にプラスの パイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈し た.

更に、この発光素子は湿度を十分に除去した状 態において空気中で作動させることが可能であっ た。 (E-9)

実施例10

発光物質として下記式(B-10)で示される化合物 を用いた以外は客族例1と関機にして発光期でを 作製した。得られた発光素子は陽極側にプラスの パイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈し

更に、この発光素子は温度を十分に飲去した状 難において空気中で作動させることが可能であっ

を用いた以外は実施例1と同様にして発光素子を 作製した。得られた発光素子は種種側にプラスの バイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈し た.

機において空気中で作動させることが可能であっ t.

(E-12)

実施例13

発光物費として下記式(8-13)で示される化合物 を用いた以外は実施例1と同様にして発光楽子を 作製した。得られた発光者子は騒傷側にプラスの パイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を呈し t.

更に、この発光素子は温度を十分に除去した状 態において空気中で作動させることが可能であっ

た. (E-10)

実施例11

発光物質として下記式(E-11)で示される化合物 を用いた以外は実施例1と同様にして飛光素子を 作製した。得られた発光器子は循極側にプラスの パイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を見し た.

更に、この発光素子は温度を十分に除去した状 態において空気中で作動させることが可能であっ £. (E-11)

実施例12

発光物質として下記式(E-12)で示される化合物

t. (B-7)

(T-2)

实施例14

厚さ1.1mmの無アルカリ硼硅酸ガラスを基板と して用い、十分に洗浄を行なった後職極として金 を約200人蒸着した。次に正孔輸送層として下記 式(T-2)で表わされる化合物を真空蒸着により蒸 着し、800人の正孔輪送履を形成した。

次いで発光層として12-フタロペリノン鉄道体

....

特開平3-200889(8)

を約1500人の厚さに蒸着した。更に電子輸送層と してペリレン誘導体



を約1000人その上に高者形成した。更にその上に 権極としてアルミニウムを約1000人高増し、第1 図のような構造の妻子を作製した。なお材料は、 すべて抵抗加熱により惑着させた。 陽極及び陰極 よりリード線を引き出し、直波電洗源に接続して 電流を通じたところ、明瞭がEL-発光が観測され た。

実施例15

正孔輸送物質として下記式(T-3)で示される化合物を用いた以外は実施例14と同様にして鬼光素 子を作製した。得られた鬼光素子は陽極側にプラ スのパイプス電圧を印加した場合に明瞭な飛光を 早した。

更に、この発光素子は湿度を十分に除去した状 盤において空気中で作動させることが可能であっ t. (f-3) $H_1C - \bigcirc -CH = CH - \bigcirc -N - \bigcirc -N - C_1H_1$

実施例16

正孔輸送物質として下記式(T-4)で示される化 合物を用いた以外は実施例14と同様にして売光素 子を作製した。待られた売光素子は陽極側にプラ スのパイアス電圧を印加した場合に明瞭な売光を 見した。

更に、この発光素子は程度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。 (T-4)

実施例17 正孔輸送物費として下記式(T-5)で示される化

合物を用いた以外は実施例14と同様にして発光素子を作数した。 得られた発光素子は降極側にプラスのパイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を 暴した。

更に、この発光素子は種皮を十分に除去した状 態において空気中で作動させることが可能であっ た。

実施例18

(T-5)

正孔輸送物質として下記式(T-6)で示される化合物を用いた以外は実施例はと同様にして発光素子を作製した。特られた発光离子は種植例にプラスのバイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を 見した。

更に、この発光素子は羅皮を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

実施例15

正孔輸送物質として下記表(T-7)で示される化 合物を用いた以外は実施例14と同様にして晃光素 子を作製した。持られた発光素子は階級側にプラ スのパイフス電圧を印加した場合に明瞭な発光を ほした。

更に、この発光素子は温度を十分に除去した状 顔において空気中で作動させることが可能であっ た。

夹施例20

正孔輸送物質として下記式(T-8)で示される化 合物を用いた以外は実施例14と同様にして発光素

特開平3-200889(9)

子を作製した。得られた発光素子は階極側にプラスのバイアス電圧を印加した場合に明瞭な発光を 呈した。

更に、この発光素子はែ度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

(T-8)

実施例21

正孔輸送物質として下記式(T-9)で示される化 有物を用いた以外は実施例14と同様にして現光満 チを作製した。得られた発光素子は障極側にプラ スのパイアス電圧を印加した場合に明軟な発光を ほした。

更に、この発光素子は罹度を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。

本現明の電界発光素子は有機化会物層の構成材料として前記一般式(1)又は一般式(1)で示される化合物を用いたことから、低い転動電圧でも見聞したしかたって輝度の高い最光を得ることが出来るよ共に緩れたもの製を呈し、しかもその耐久性にも優れたものである。

4. 図面の簡単な説明

第1回~第3個は本発明に係る代表的な電界発光 素子の模式断固図である。

> 特許出願人 株式会社 リ コ ー 代 車 人 弁 項 士 池 浦 敏 明 (ほか1名)



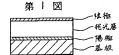
実施例22

....

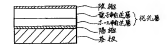
正札輸送物質として下記式(T-10)で示される化 合物を用いた以外は実施例14と同様にして発光素 子を作製した。得られた発光溝子は陽極側にプラ スのパイアス常圧を印加した場合に明練な発光を 見した。

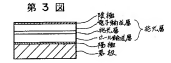
更に、この発光素子は齧皮を十分に除去した状態において空気中で作動させることが可能であった。 (T-10)

(発明の効果)



第 2 図





PATENT ABSTRACTS OF JAPAN (11)Publication number: 03-200889 (43)Date of publication of application: 02.09.1991 (51)Int.Cl. C09K 11/06 H05B 33/14 (21)Application number: 02-049796 (71)Applicant: RICOH CO LTD (22)Date of filing: 28.02.1990 (72)Inventor: OTA MASABUMI

ONUMA TERUYUKI KAWAMURA FUMIO

SAKON HIROTA TAKAHASHI TOSHIHIKO (30)Priority Priority number: 01168826 01168827 Priority date: 30.06.1989 30.06.1989 Priority country: JP JΡ (54) ELECTROLUMINESCENT ELEMENT

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain an electroluminescent element capable of giving luminescence with high luminance over a long period of time even with a low

driving voltage by putting an organic compound layer consisting of a specified luminescent material between an anode and a cathode.

CONSTITUTION: A luminescent material shown by formula I (wherein R1 and R2 are each alkyl, a carbocyclic aromatic ring, a heterocyclic aromatic rings, etc.; Ar1 and Ar2 are each a carbocyclic aromatic ring, a heterocyclic aromatic ring, etc.; and (n) is 1, 2 or 3) or formula II (wherein X is CH2CH2, CH=CH, O, S, etc.; R1, R2, R3, and R4 are each alkyl, a carbocyclic aromatic ring, a heterocyclic aromatic ring, etc.; Ar1 is a carbocyclic aromatic ring, a heterocyclic aromatic ring, etc.) (e.g. a compound of formula III or IV) is prepared. An organic compound layer consisting of the luminescent material, if necessary, laminated on an organic compound layer containing other organic compound is put between an anode and a cathode, thus producing an electroluminescent element.

LEGAL STATUS [Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of

rejection or application converted registration]
[Date of final disposal for application]
[Patent number]
[Date of registration]
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]